識別記号

(51) Int.CL7

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-8720

(P2002-8720A)

テーマコート*(参考)

最終頁に続く

(43)公開日 平成14年1月11日(2002.1.11)

	H01M 1	0/40 A 5 H 0 2 9		
		4/02 D 5H050		
		4/40		
		4/58		
	審查請求	未請求 請求項の数7 OL (全 12 頁)		
特願2000-333571(P2000-333571)	(71)出額人	000002185		
		ソニー株式会社		
平成12年10月31日(2000.10.31)		東京都品川区北品川6丁目7番35号		
	(72)発明者	並沢 貴夫		
特願2000-122417(P2000-122417)		福島県安達郡本宮町字櫃ノ口2番地 ソニ		
平成12年4月18日(2000, 4, 18)		一福島株式会社内		
日本 (JP)	(72)発明者	伊東 秀俊		
		東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ		
		一株式会社内		
	(74) 代理人			
	(1014-104	弁理士 小池 晃 (外2名)		
	平成12年10月31日(2000.10.31) 特顧2000-122417(P2000-122417) 平成12年4月18日(2000.4.18)	審查請求 特概2000-333571(P2000-333571) (71)出額人 平成12年10月31日(2000.10.31) 特概2000-122417(P2000-122417) 平成12年4月15日(2000.4.18)		

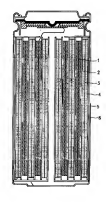
FΙ

(54) 【発明の名称】 非水電解質電池

(57)【要約】

【課題】 サイクル経過に伴う容量劣化が大幅に抑制さ れ、サイクル寿命が長い。

【解決手段】 正極活物質を有する正極2と、リチウム の吸蔵/放出が可能である負極活物質を含有する負極4 と、非水電解質とを備える非水電解質電池において、非 水電解質に、チオール、チオフェン、チオアニソール、 チアゾール、チオ酢酸エステル、芳香族スルホン及びこ れらの誘導体のうち少なくとも1種が添加されている。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極活物質を有する正極と、リチウムの 吸蔵/放出が可能である負極活物質を含有する負極と、 非水電解質とを備える非水電解質電池において、

上記非水電解質に、チオール、チオフェン、チオアニソ ール、チアゾール、 井才節酸エステル、 芳香族スルホン 及びこれらの誘導体のうち少なくとも 1 種が添加されて いることを特徴とするま水電解質電池。

【請求項2】 上記非水電解質に添加されている上記キ オール、チオフェン、チオアニソール、チアゲール、チ オ簡単エネアル、芳杏族スルエン及びこれら誘導体の うち少なくとも1種の添加量が、0.05重量%以上、 10重量%以下の範囲であることを特徴とする請求項1 記載の4米電解質電池。

【請求項3】 上記リチウムの吸蔵/放出が可能である 負極活物質として、炭素材料を用いることを特徴とする 請求項1記載の非水電解質電池。

【請求項4】 上記リチウムの吸蔵/放出が可能である 負極活物質として、リチウムと合金を形成可能な金属ま たは当該金属の合金化合物を用いることを特徴とする請 求項1 計製の非木電解管電池。

【請求項5】 上記リチウムの吸蔵/放出が可能である 負権活物質として、リチウムと合金を形成可能な金属ま たは当該金属の合金化合物と、炭素材料との混合体を用 いることを特数とする請求項1記載の非、電解質電池。 【請求項6】 上記炭素材料は、風鉛材料であることを

特徴とする請求項3記載の非水電解質電池。 【請求項7】 上記炭素材料は、難黒鉛化性炭素材料で

【請求項7】 上記炭素材料は、業黒鉛化性炭素材料であることを特徴とする請求項3記載の非水電解質電池。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、正極活物質を有す る正極と、リチウムの吸蔵、放出が可能である貝極活物 質を含有する貝種と、非水電解質とを備える非水電解質 電池に関する。

[0002]

【従来の技術】電子技術の進歩とともに、各種電子機器 の高性能化、小型化、ボークブル化が進行している。こ れに伴い、電子機器を駆動させる電源となる電池に対し ても、軽量且つ高容量であることが求められており、更 なるエネルギー密度の向上が求められている。

【0003】このような電池としては、従来よりニッケル・カドミウム電池や鉛電池、等の二次電池が用いられている。しかし、ニッケル・カドミウム電池や鉛電池は 放電電圧が低く、所望のエネルギー密度を達成すること ができなかった。

【0004】近年、リチウムを吸蔵/放出することが可能な材料であるリチウム金属やリチウム合金、炭素材料 等を負極材料とし、リチウムを含有する複合酸化物等を 正極材料として用いる非水電解質二次電池、いかゆるリ チウム系二次電池が注目されている。このリチウム系二 次電池は、高出力、高エネルギー密度などの利点を有し ており、様々な電子機器、特に携帯用電子機器の電源と して、幅広い分野で実用化されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】ところで、携帯用電子 機器のうち例えば携帯電話等は、使用頻度が非常に高 く、常に電力を消費している。このため、これら携帯用 電子機器の電源となる二次電池は、充放電を頻繁に繰り 妥されている。

【0006】しかしながら、リチウム系二次電池は充放 電を繰り返されると、負極と非水電解質との間に生じる 不可逆反応により、その電池率量が劣化していた。この ため、リチウム系二次電池のサイクル寿命は短いという 問題があった。

【0007】そこで、本発明は従来の実情に違みて提案 されたものであり、サイクル経過に伴う容量劣化が大幅 に抑制され、サイクル寿命が長い非木電解質電池を提供 することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】上述の目的を達成するために、本発明に係る非水電解質電池は、正接法特質を有る正をと、リチウムを吸蔵/放出することが可能である負極活物質を含する負極に表現を表現を表現を表現を表現を表現して、非水電解質に、メイール、チオフェン、チオアニソール、チアアール、チオ市総エステル、芳香族スルホン及びこれらの誘導体のうち少なくとも1種が振かされていることを特徴とする。

【0009】以上のように構成された本発明に係る非水 電解質電池は、非水電解質に添加されている上記有機化 合物からなる被観が負極表面上に形成されるので、負極 と非水電解質との間に生じる不可逆反応が防止されてい る。

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明に係る非水電解質電 池について、詳細に説明する。

【0011】 本発明を適用した非木電解定二次電池は、 例えば図1に示すように、正核集電体1上に正條活物質 を含有する正條活物質層が形成されている準状の正極2 と、負権集電体3上に貝除活物質を含有する負極活物質 般が形成されている帯状の重整4とがセパレークラを介 して積層され、長手方向に参回されてなる渦巻型の電極 体が電池6にに装填され、非木電解質として液状の非木 電解液が運作らに注入されている。

【0012】正極2は、正極集電体1上に正極活物質を 含有する正極活物質層が形成されている。

【0013】正極集電体1としては、例えばアルミニウム箔等の金属箔が用いられる。

【0014】正極活物質としては、Liを主体とする金 属酸化物。Liを含有する層間化合物等が使用可能であ り、具体的には、一般式しi $M_{\rm s}O_{\rm g}$ (式中、MiC o 、Ni 、Mn、Fe 、Ai 、V、Ti のうち少なくとも 1 種類以上を含有する。)で表されるリチウム遷移金属複合酸化物を用いることが好ましい。

【0015】また、正極2は、例えば5回限度充敗電を 能り返した後において、負極炭素質材料1 8当たり25 0mA h以上の充放電容量相当分のリチウムを含むこと が好ましく、300mA h以上の充放電容量相当分のリ チウムを含むことが好ましい。但し、リチウムは必ずら し正極材から供給される必要はなく、電池系内に装業質 材料1 8当たり250mA h以上の充放電空量相当分の リチウムが存在すればよい。なお、このリチウムの量 は、非水電解液二次電池の放電容量を測定することによって判断することとする。

【0016】負極4は、負極集電体2上に負極活物質を 含有する負極活物質層が形成されている。

【0017】負極集電体2としては、例えばニッケル箔 等が用いられる。

【0018】負極活物質としては、炭素材料や、リチウ ムと合金を形成可能な金属、またはこの金属の合金化合 物等のリチウムの吸蔵/放出が可能である材料のうち、 少なくとも1種以上が用いられる。

【0019】 ここでいう合金化合物とは、リチウムと合金を形成可能をある金属元素をMとしたとき、化学式M、M、j、L1、(但し、式中、M、は11元素及がM元素以外の1つ以上の金属元素である。また、xは0より大きい数値であり、y、zは0以上の数値である。)で表される化合物である。さらに、本発明では半導体元素であるB、S1、As等の元素も金属元素に含めることとする。

【0020】リチウムと合金を形成可能な金銭又は当該金属の合金化合物としては、具体的には、MgやB、A 1、Ga、In、Si、Ge、Sn、Pb、Sb、B i、Cd、Ag、Zn、Hf、Y等の各金属とそれらの 合金化合物、すなわち、例えば1iーAl、Li -Al -M(但し、式中、Mは2A族、3B族、4B族遷移金 属元素のうち少なくとも1種以上からなる。)、AlS b、CuMg Sb、等が使用できる。

【0021】上述したようを元素の中でも、3B核典型 元素の他、SiやSn等の元素又はその合金を用いるこ とが好ましい。その中でもSi又はSi合金が料に好適 である。Si又はSi合金としては、M,Si、M,Sn (但し、式中、MはSi又はSnけかの1つ足力を重 元素である。)で表される化合物で、具体的には、Si B₄、SiB₆、Mg₅Si、Mg₅Sn、N1₂Si、T iSi₂、MoSi₂、CoSi₂、NiSi₂、CaSi 2、CrSi₂、Cu₆Si、FeSi₂、MnSi₂、N bSi₃、TaSi₂、VSi₂、ZnSi₂等 が使用できる。

【0022】さらに、1つ以上の非金属元素を含む炭素

【0023】上記の1つ以上の非金属元素を含む、炭素 以外の41版元素は、リチウムを電気化学的に吸蔵/数 地する能力を有する必要がある。 坂ましくは400mA ト/cm³以上、より好ましくは500mAh/cm³以上の充放電容機を有することが好ましい。この依積あた りの充放電容機を計算する際には、上記化合物の真比重 値が狙いられる。

【0024】上述したようなリチウムと合金を形成可能 な金属又は当該金属の合金化合物の作製方法は限定され ないが、メカニカルアイロニング法、原料化合物を混合 して不活性雰囲気下あるいは還元性雰囲気下で加熱処理 する方法が能合れる。

【0025】リチウムと合金を形成可能な金属又は当該 金属の合金化合物から構成される負極活物質へのリチウ ムの吸載は、電池作製後に電池内で電気化学的に行われ てもよく、電池作製後かいは電池作製前に、正極2あ るいは正極2以外のリチウム源から供給され電気化学的 に吸蔵されても構わない、あるいは材料合成の際にリチ ウム含有材料として合成され、電池作製時に負極4に含 有されても概わない。

【0026】リチウムと合金を形成可能な金属又は当該 金属の合金化合物は、負極活物質として用いられる場 合、粉砕されていてもよく、粉砕されていない状態で用 いられてもよい。

【0027】粉砕されたリチウムと合金を形成可能な金 属又は当該金属の合金化合物を用いる場合、最大粒子径 が負極活物質の厚みを下回るように粉砕をれればよ い、また、粉砕の方法としては、限定されるものではな いが、例えばボールミル粉砕、ジェットミル粉砕等が だがられる。具体的に、リチウムと合金を形成可能な金属

子径(体積率均粒子径)は、50μm以下であることが 好ましく、20μm以下であることがより新ましい。 【0028】リチウムと合金を形成可能な金属又は当該 金属の合金化合物を物砕せずに負極活物質として用いる 場合、負極溶物質層は、化学気相成長法、スパッタ法、

又は当該金属の合金化合物からなる負極活物質の平均粒

ホットプレス等により成型体として作製される 【0029】また、リチウムの吸成/放出が可能な材料 としては、炭素材料、結晶質、非結晶質金属酸化物等が 挙げられ、上記炭素材料としては、易黒鉛化性炭素材

料、難黒鉛化性炭素材料、黒鉛材料等が使用できる。 【0030】難黒鉛化性炭素材料としては、例えばフルフリルアルコール又はフルフラールのモノボリマやコボ リマ、他の樹脂との共電合よりなるフラン樹脂を焼成 し、炭素化したものが等げられる。また、無無齢化性炭 素材料は、物性パラメータとして、(002) 画間隔は 0、37m以上であり、裏密度は1、70以/cm³ 未満であり、塗気中での示差熱分析(DTA)において 700で以上に発熱ビークを持たないものが好ましい。 上述した物性パラメータを有する難風熱化性炭素材料 は、緊要の水もの梅が熱やした。

【0031】この難黒鉛化性疾素材料を作製する場合、 その出発原料となる有機材料としては、フェノール樹脂、アクリル樹脂、ハロゲン化ビエル樹脂、ポリイミド 樹脂、ポリアミドイミド樹脂、ポリアミド樹脂、ポリア セチレン、ポリ (p-フェニレン)等の共後系樹脂、セ ルロース及びその誘導体、任意の有機高分子系化合物を 使用することができる。

【0032】また、特定の日/C原子比を有する石油ビッチに酸素を含む官能基を導入して酸素架橋したものも、上述したフラン樹脂と同様に、温度が400℃以上である炭素化の過程で溶融することなく、固相状態で最終の難異絡化件炭素材料となる。

【0033】こで、石油ビッチは、コールタール、エ ナレンボトム油、原油等の高温熱分解で得られるタール 類、アスファルトなどより落留(例えば、臭空蒸留、常 圧蒸留、スチーム蒸留である。)、熱重輸合、抽出、化 季重縮合学の格性によって得られる。このと。石油ビ ッチの日/C原子比が重要であり、難黒鉛化炭素とする には、この日/C原子比を0.6~0.8とする必要が ある。

5000 (0034] 石油ビッチに酸素を含む官能基を導入する 手法としては、例えば離較や混飲、硫酸、次亞塩素酸等 る。)によるを武法、酸化性ガス(例えば能素であ る。)によるを武法、競乗や研胞アンモニア、過硫酸ア ンモニア、塩化第二鉄等の固体試薬による反応等があげ られる。また、石油ビッチの酸素含有率は、状化膜定さ れないが、特部平3-252053号公報に開示されて いるように、3%以上であることが好ましく、5%以上 であることがより好ましい、この酸素含有容と上述のよ うに制卸することにより、最終的に製造される炭素材料 は、上述とが特性パラメークを有する結晶構造となる。 親されるリン、酸素、炭素を主成分とする化合物も難里 総化性皮素材料と同様の物性パラメータを示し、負極活 物質として利用可能である。

【0036】更に、他のあらゆる有機材料について、酸 楽架緒処理等によって固相炭素化過程を終て、難黒鈴化 炭素となるのであれば、出発原料として使用可能であ る。なお、この酸素架橋を行うための処理方法は限定されない。

【0037】 雑黒鉛化性炭素材料を作製する場合には、 上述した有機材料を300~700℃で炭化した後、昇 温速度を毎分1~100℃、到達温度を900~130 0℃、到達温度における保持時間を0~30時間として 焼成する。なお、場合によっては炭化操作を省略しても トロ

【0038】このようにして得られた難黒鉛化性炭素材 料は、移砕、分級されて負極活物質となる。なお、この 粉砕は、炭化、か焼、高温熱処理の前後或いは昇温過程 の間壁のうち何れで行ってもよい。

【0039】黒鈴材料としては、天然黒錦、有機材料を 炭素化した像に高温処理された人産患が浮げられる。 【0040】人逸鬼錦は、石伏冷里路が浮げられる。 を出発原料として作製される。ビッチとしては、コール クール、エテレンボトム油、反治等の高温熱分解で得ら れるタール類、アスファルトをどより蒸解(例えば、真 空蒸留、常圧素留、スチーム素留である。)、熱료縮 含、抽出、化学車縮合等の指作によって得られるもの 水、木材乾値時に生成するビッチ等もある。なお、ビッ チとなる出発取料としては、ボリ塩化ビニル樹脂、ボリ ビニルアセテート、ボリビニルブチラート、3、5 - ジ メチルフェノール樹脂等が挙行される。

【0041】また、ナフタレン、フェナントレン、アントラセン、トリフェニレン、ピレン、ペリレン、ペンタフェン、ペンタセン等の儲か会環境化水素化合物及びその他の誘導体 (例えばこれらのカルボン酸、カルボン酸無水物、カルボン酸イミド等) 成いは混合物、アセナフナレン、インドール、イソインドール、キノリン、イソキノリン、オノキリン、フェナジン、フェナジン、フェナジン等の縮合複素媒体合物及どその他の誘導体が挙げられる。

【0042】人造黒鉛を作製する場合には、先ず、上述 した有機材料を塑素等の不液性ガス気流中、300~7 00℃変能した後、不活化サス気流中、発速速を毎 分1~100℃、到塗温度を900~1500℃、到塗 温度における保持時間を0~30時間としてか焼する。 (なお、このプロセスまで結とのが、易限的化性炭素 材料である。)次に、2000℃以上、より好ましくは 2500℃以上で熱処理する。なお、場合によっては炭 化やか機能体を確防してもとい

【0043】このようにして得られた人造黒鉛は、粉 除、分談されて負極活物質となる。なお、この粉砕は、 炭化、か焼、或いは昇温器程の間等のうち何れで行って もよい。最終的には、粉末状態で黒鉛化のための熱処理 が行かれる。

【0044】黒鈴材料の薫密度は2.1g/cm²以上であることが好ましく、2.18g/cm²以上であることが好ましい。このような真密度を得るには、X 線回折法で得られる(002)面間隔は0.340nm 未満、より好ましくは0.335nm以上、0.337 nm以下の範囲であり、(002)面のC機結晶子厚みは14.0nm以上であることが必要である。 【0045】また、電池のサイクル経過に伴う容量劣化を改善し、電池のサイクル寿命を共寿命化するために、黒始材和の高密度、形状パラメータ×の中ツ物値(半 均形状パラメータ×の中ツ物値(半 均形状パラメータ×の一分、黒始材料は、JISK-146(のに記載される方法により測定された高密度が0.4g/cm²以上であることがより対ましく、0.5g/cm²以上であることがより対ましく、0.6g/cm²以上であることがより対ましく。(ので)。以上であることがより対ましく。(ので)。以上であることがより対ましく。(ので)。以上であることがより対ましく。高密度が0.4g/cm²以上であることがより対ましく。高密度が0.4g/cm²以上であるにがより対すした。高で、10世紀では、高速が10世紀である。能って、20世紀を4年が3井水電解電池は、電池のサイクル寿命が星長する。

【0047】また、さらに長いサイクル寿命を得るには、海密度が上記範囲であると共に、次式で示される形状パラメータXの平均値が125以下である黒鉛材料を用いることが好ましい。

 $X = (W/T) \times (L/T)$

X:形状パラメータ

T:粉末の最も厚さの薄い部分の厚み

L:粉末の長軸方向の長さ

W: 粉末の長軸と直交する方向の長さ

形状パラメータとは、扁平な円柱状或いは直方体状である粉末状の風熱材料において、この黒約材料の最も厚さの深い部分の原本を下、長軸が向の長さし、長軸と直交する方向の長さをWとしたとき、LとWそれぞれを丁で除した値の積いである。黒鉛材料は、形状パラメータXが小さいほど低面積に対する高さが高く、扁平度が小さい物末であると言える。

[00048] 総密度が上述の範囲内であって、且つこの 平均形状パラメータ X_{uv} が125以下である黒油材料 を用いて構成された負極44は、電極構造が身をであり、 より長いサイクル寿命が得られる。なお、平均形状パラ メータ X_{uv} 6は、2以上、115以下の範囲であること がより寄ましく、2以上、100以下の範囲であること がより寄ましく、2以上、100以下の範囲であること がより寄ましい。

【0049】また、黒鉛材料は、嵩密度及び平均形状パラメータネッ。が上記範囲であり、且の遮素吸着ブルナッフー・エメット・テラー法により求められる比表面積が9m²/g以下であることが好ましく、7m²/g以下であることがより好ましく、5m²/g以下であることがより好ましく、5m²/g以下であることが最近野上で、これは黒球が行に付着したサブミクロンの微粒子が高密度の低下に影響していると考えられ、微粒子が付着した場合に比米面積が増加することから、同様の砂度であっても比夫面積が倒かったい黒肉材料を用いた方が微粒子の影響が無く、高い高密度が得られる。その結果、このような黒筋材料を具ზ相に含有する非水電解質電池は、サイクル料性が向止する。

【0050】また、黒鉛材料は、レーザ回折法により求められる粒度分布において、累積10%粒径は3μm以上

上であり、果積50%粒径は10μm以上であり、果積 90%粒径は70μm以下であることが好ましい。特 に、果積90%粒径が60μm以下である場合、非水電 解質電池としては初期不良が大きく低速される。

【0051】秘度分布に福を持たせることで、黒結材料 参物率的に電極へ充填することが可能となる。また、黒 給材料や複度分布は正規分布に近いことが好ましい。粒 径の小さな軽子の分布数が多い場合、過充電率の異常事 態に発熱する発熱温度が高くなる成がある。一方、粒径 の大きな程子の分布数が多い場合、初期充電池に内部ショート等の不良が生じる成がある。これは、充電に伴い 負権者を構成る風熱衛間にリチウムイオンが導入される と、この黒鉛の結晶子が約10%膨張するので、負極 4が正確とやパレーク5を圧迫する可能性があるため である。

【0052】従って、粒径の大きい粒子から小さい粒子 までパランスよく配合された粒度か布を有する黒鉛材料 を用いることにより、より高い信頼性を有する電池実現 される。

【0053】また、黒鉛粒子の破壊強度の平均値は6 k g f / mm l以上であることが好ましい。一般に、結局性が高、U服的材料は2 軸折的円、風かな利面が発出しており、その積み重なりによって。軸の結晶子が成り立っている。しかし、炭素が負面附上の結合はファンデルワールス力という弱い結合であたため、応力に対して変形しやすい。そのため、黒鉛材料を圧縮成形して電極に充填する際に、低温で焼成された炭素質材料よりも浸れやすく、空孔を確することが更しい。電極中は、空孔に非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほど非水電解液を保持するので、空孔が多く存在するほどれないます。

【0054】言い槇之ると、黒鉛粒子の破壊態度の平均 個は6kg1/mm²以上であることにより、電極は空 孔を十分に確保することができ、非水電解積を十分に保 持することができる。従って、非水電解積電池として は、電節中でのイオン拡散が良好となるので、負荷特性 が向上する。

【0055】また、負極活物質として、炭素材料成型体 を熱処理して黒鉛化した黒鉛化成型体を粉砕、分級して 用いることが好ましい。この黒鉛化成型体は、上述した 黒鉛材料と比較すると嵩密度がより高く、破壊強度がよ り高い。

【0056】黒鉛化成型料は、フィラーとなるコークス と、成型刺域いは焼結剤としてのバイングービッチとを 混合してバイングービッチを投業化した後、ビッチを含 浸して炭素化し、さらに黒鉛化されて得られる。また、 フィラー自身に成形性、焼結性を付与した原料を用い、 同様の無路位度型体を得るこか可能である。

【0057】また、フィラーとなるコークスとバインダ ーピッチとからなるため、黒鉛化後に多結晶対となり、 且つ原料に硫黄や營業といった元素を含み熱処理時にガ スとなって発生するため、その適り選としてのミクロな 空孔を含み、負極材料としてのリチウム吸蔵/放出反応 が進行しやすい。さらに、工業的に処理効率が高いとい う利点もある。

【0058】易里鉛化性炭素材料は、上述のように人造 無鉛と同様の出発原料から作製される。石炭やセッチ は、炭素化の途中、最高400で程度において液状とし で存在し、その温度で保持することで芳香族原用土が縮 もして多原化し、積層配向した状態となる。その後、5 00で以上の温度になると、固体の炭素前原体、即ちせ ミコークスを形成する。このような治質は、易里鉛化炭 薬の農野原と生成治腎であり、液相度化治質と呼ば、

[0059] 非結晶質金原酸化物としては、選移金属を含む酸化物が貯止であり、酸化鉄、酸化ルテニウム、酸 化モリブデン、酸化タングステン、酸化チクン、酸化ス ズ、酸化註素等を主体とする結晶化合物或いは非晶質化 合物が挙げられる。特に、充放電電位が金属リチウムに 近い化合地が改せとい。

【0060】非水電解液は、電解質塩を非水溶解に溶解 して調製される液状の非水電解質である。そして、この 非水電解液には、チオール、チオフェン、チオアニソー ル、チアゾール、チオ酢酸エステル、芳香族スルホン及 びこれらの類喋体のうち少なくとも1種が添加されてい ス

【0061】この非水電解液二次電池では、充放電反応 に際し、非水電解質に洗加されている上記有機化合物か らなる被膜が負極 4表面上に形成され、この機能によ り、負極 4と非水電解質との間に生じる不可速反応が防 止される。したがって、非水電解液二次電池は、サイク ル経過に伴う容量が必大幅に即削され、サイクル寿命 が長いよのかたる。

【0062】特に、上述したチオール、チオフェン、チ オアニソール、チアツール、チオ酢酸エステル、芳香族 スルホン及びこれらの誘導体のうち少なくとも1種の添 加量は、0.05重量%以上、10重量%以下の範囲で あることが好ましい。

【0063】上記有機化合物の添加量が0.05重量% 未満である場合、所望の原みを有する皮膜が形成されない味がある。一方、上記有限化合物の添加量が10重量%を超える場合、負極4表面上に形成される被膜の厚みが厚くなりすぎて、充敗電反応に際し、負極4におけるリチウムイオンの吸載/窓紅反応を妨げる底がある。

[0064] 従って、チオール、チオフェン、チオアン ール、チアゾール、チオ酢酸エステル、汚畜飯スルホ ン及びこれらの誘導体のうち少なくとも、1種の添加量 を、0.05重量%以上、10重量%以下の範囲とする ことで、非水電解質電池は、負極イと非水電解質との間 に生じる本可能質なが確率に加される。

【0065】ここで、チオールとしては、例えばメタン

チオール、エタンチオール等の脂肪族チオール、チオフェノール、4-フルオロチオフェノール、2-クロロチオフェノール、4-セーブチルーチオフェノール、4-セーブチルー1、2-ベンゼンチオール等の芳香族チオール等、及びこれらの誘導体が挙げられる。

【0066】 キオフェンとしては、チオフェン以外に 6、例えば2一アセチルチオフェン、3-アセチルチオ フェン、2、5-ジアセゲルチオフェン、2-チオフェ ンカルボニルクロライド、2-メトキシカルボニルチオ フェン、2、5-ビスメトキシカルボニルチオフェン 等、及びこれらの誘導体が挙げられる。

【0067】チオアニソールとしては、チオアニソール 以外にも、例えば4ーメチルチオペンゾニトリル、4ー メチルチオアセトフェノン、2ーメチルチオペンズアル デヒド、2ークロロチオアニソール、4ープロモチオア ニソール等、及びこれらの誘導体が挙げられる。

【0068】チアゾールとしては、チアゾール以外に も、例えば1,2一ベンズイソチアゾール等、及びこれ らの誘導体が挙げられる。

【0069】チオ酢酸エステルとしては、例えばチオ酢酸メチル、チオ酢酸エチル、チオ酢酸フェニル、フルオロメチル・チオ酢酸メチル、ジフルオロメチルチオ酢酸メチル、ジフルオロメチルチオ酢酸メチル、ジフルオロメチルチオ酢酸エチル等、及びこれらの誘端体が繰げられる。

【0070】芳香族スルホンとしては、例えばメチルフ ェニルスルホン、4ーメチルスルホニルアセトフェノ ン、トリプロモメチルフェニルスルホン等、及びこれら の誘導体が挙げるれる。

【0071】非水溶媒は、電解質塩の溶解能力の高い高 誘電率溶媒を主溶媒とし、電解質イオンの輸送能力の高 い低粘度溶媒を添加した溶液である。

【0072】高誘電平溶線としては、プロビレンカーボ ネート(以下、PCと称する。)、エチレンカーボネート(以下、ECと称する。)、ブチレンカーボネート (以下、BCと称する。)、ビニレンカーボネート(以

下、VCと称する。)、スルホラン類、ブチロラクトン 類、バレロラクトン類等があげられる。低熱疲労嫌とし ては、ジエチルカーボネート、ジメチルカーボネー (以下、DMCと称する。)、メチルエチルカーボネー ト、メチルプロビルカーボネート等の対係或いは非対称

の鎖状炭酸エステルや、プロピオン酸メチル、プロピオ ン酸エチル等のカルボン酸エステルや、リン酸トリメチル、リン酸トリエチル等のリン酸エステルが挙げられ る。これらの非水溶線は、1種類を単独で用いても良い し、2種類以上を混合して用いても良い。

【0073】なお、非水溶媒の主溶媒としてPCと負極 活物質として黒鉛類と組み合わせて使用した場合、PC は黒鉛類より分解される底があり、非水電解液二次電池

としては電池容量が減少する可能性がある。このため、 負権活物質として黒鉛類を用いる場合には、非水溶媒の 主溶媒として、黒鉛類により分解されにくいEC又はE Cの水素原子をハロゲン元素で置換した構造の化合物を 用いる。

【0074】また、黒鉛類により分解されにくいECス はECの水薬原子をハロゲン元素で置換した構造の化合 物の一部を第2成分溶媒で置換することにより、非水電 軽電電池としてはより良好を特性が得られる。

【0075】この第2成分需媒としては、PC、BC、VC、1、2ージストキシエクン、1、2ージエトキシエクン、1、2ージエトキシエクン、アナラにラクト、アトラ ヒドロフラン、2ーメチルアトラヒドロフラン、1、3ージオキソラン、4ーメチルー1、3ージオキソラン、メナルスルホラン等が挙げられる。特に、PC、BC、VC等の影瞼エステル系溶媒を用いることが解ましいく、その添加量は40vo1%以下であることが解ましく、20vo1%以下であることが射ましく、20vo1%以下であることが射ましく。

[0076] 電解質塩としては、イオン伝導性を示すり 中ウム塩であれば特に限定されることはなく、例えばL $iC1O_i$ 、 $LiAsF_s$ 、 $LiFF_s$ 、 $LiBF_i$ 、Li $B(C_iH_s)_s$ 、 CH_sSO_sLi 、 CF_sSO_sLi 、Li $N(CF_sSO_s)_s$ 、 $LiC(CF_sSO_s)$ 、LiC I、LiBr、等が挙げられる。これらの電解質塩は、 1種類を単独で用いても良く、2種類以上を混合して用 いることも可能である。

【0077】以上のように構成される本発明に係る非本電解液二次電池では、非本電解質として、チオール、チフェン、チオアニソール、チアゲール、チカール、大手音能スステル、芳香族スルホン及びこれらの誘導体のうち少なくとも1種が添加されている液体の非水電解資ニンな電池では、非水電解資に添加されている上記有機合合物からなる被脱が負益、表面上に形成されるので、負極4と非水電解質に添加されている上記有機合物からなる被脱が負益、表面上に形成されるので、負極4と非水電解質との間に生とる不可逆反応が防止されている。とかって、この非水電解度二次電池は、サイクル軽過に伴う容量劣化が大幅に抑制され、サイクル野命が長い。【0078】なお、本売明之間用した非水電解質二次電池の形状は、角形、積厚型、カード型学の例れてあって、

[0079]上述では流状の非本電解質を用いた非木電 解液電池を例に挙げて認明したが、本売明まこれに限定 されず、上連非水電解液をゲル化卵によりゲル化したゲ ル電解質や、高分子マトリックス中に電解質塩を溶解も しくは混合させた高分子原体電解質、上記非水電解液を 高分子マトリックス中に保持させたポリマーゲル電解質 を用いた非水電解質電池としてもよい。

もよい。

【0080】非水電解質として、ゲル化電解質やポリマ ーゲル電解質を用いる場合、ゲル化するゲル化網や非水 電解液を保持させる高分子材料としては、ポリフッ化 ニリデン フッ化ビニリデンとへキサフルオロプロピレ ンとのコポリマ、ポリアミド、芳香族ポリアミド、ポリ オレフィン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリイ ミド、ポリ(メタ)アクリレート、ポリアクリロニトリ ル等が挙げられる。

【0081】また、本発明は、二次電池に限定されず、 一次電池にも適用可能である。

[0082]

【実施例】以下、本発明について、具体的な実験結果に 基づいて説明する。

〈実験1〉実験1では、液状の非水電解質である非水電解液に対して種々の有機化合物を添加し、添加した有機化合物の種類による電池特性の違いについて検討した。 【0083】実験例1

(負極の体製)先ず、負極活物質として照鉛化成型体的 末を作製した。はじめに、フィラーとなる石炭系コーク ス100重度器に対し、パイングとなるコールタール系 ビッチを30重量部加え、これを約100℃にて混合し た後、プレスを用いて圧縮度型して炭素変型の沖線を を得た。次に、この前駆体を1000℃以下で熱処理し て炭素成型体を得た。そして、この炭素成型体に200 で以下で高熱やきたパイングービッチを含え、現成工 を変の繰り返した。更に、この炭素成型体で活合性 囲気中、2800℃に大熱処理するという、ビッチ含え、現成工 種を数回繰り返した。更に、この炭素成型体を不活性穿 囲気中、2800℃に大熱処理することで、無鉛化成型体 を得た。そして、物砕分数することで、無鉛化成型体 を得た。そして、物砕分数することで、無鉛化成型体粉 まとした。

【0084】をお、この黒鉛化炭型体粉末についてX線 回折測定を行った結果、(002)面の面間隔に305 ま7 nmであり、(002)面り開設師の計算されるC 軸結晶子厚みは50.0 nmであった。また、ヒクノメーク法による真密療は2.23g/cm°であり、JIS K-1469に記載される想定方法により変みた高密度は0.83g/cm°であった。また、ヒサが状パラメータメ_{ave}は平均程分が31.2 mであり、実は平均程分が31.2 mであり、実成りのであった。また、レーザ回形法による投変分布の平均程は31.2 mであり、果積50%粒径が29.5μmであり、果積90%粒径が53.7μmであり、用計粒子の破壊が度。平均形状パラメータ×_{ave}は以下のようにして測定した。

【0085】<端密度測定方法>端密度はJISK-1 469に記載される方法で求めた。すなわち、子め質量 を測定した容量100g/cm³のメスシリングに、就 料粉未として興鉛化成型性物末を徐々に投入する。そし て、メスシリング及び試料物末全体の質量を扱小目盛 0.1gで拝量し、その質量からメスシリングの質量を をし引くことで、投入した試料粉末の質量(M)を求め る。次に、試料粉末が投入されたメスシリングにコルク 栓をし、この状態のメスシリンダを、ゴム板に対して約 5 c m の高さから50 回落下させる。その結果、メスシ リング中の試料粉末は圧縮されるので、その圧縮された 試料粉末の容積(V)を測定する。そして、下記の式に より端密度(g/c m³)を算出する。

D = M / V

D:嵩密度(g/cm³)

M: メスシリング中の試料粉末の質量(g)

V:50回落下後のメスシリンダ中の試料粉末の容積 (cm³)

【00861<平均形状パラメータX_{nve}>平均形状パ ラメータX_{nve}とは、形状パラメータXの平均値であ り、以下のようにして求められるものである。まず、試 料粉末として黒鉛材料を走産型電子顕微鏡を用いて概察 し、粒子の粉末の長軸方向の長さが、レーツ回折法等の %である粉末10個を選択する。そして、選択した10 個の粉末をれぞれについて、最も厚さの博い部分の厚み で、長軽方面の長さ1、長軸を直をする方の長さを を測定し、下記の式により形状パラメータXを求め、そ の平均値を質出することで平均形状パラメータX_{nve}を 求めた。

 $X = (W/T) \times (L/T)$

X:形状パラメータ

T: 粉末の最も厚さの薄い部分の厚み

L:粉末の長軸方向の長さ

W: 粉末の長軸と直交する方向の長さ

次に、負極活物質として黒鉛化成型体粉末90重量部と、結着剤としてポリフッ化ビニリデン10重量部とを、 法者剤としてポリフッ化ビニリデン10重量部とき、
混合して負極合剤を割製した後に、N-メチルビロリドン中に分散させて負極合剤スラリーとした。そして、負極禁電体となる厚さが10μmである帯状の網洛の両面に、負極合剤スラリーを均一に塗布して乾燥させ、一定圧力で圧縮成型した後にスリットすることで、帯状の負極を作製した。

【0087】(正極の作製)先ず、炭酸リチウムの・5 モルと炭酸コバルト1モルとを混合した混合物を、空気 中、900でで5時間焼成することにより、正施活物質 としてLiCoO。全合成した。なお、得られた物質に ついて、採園肝測定を行い、測定結果がJCPDSファ イルに登録されたLiCoO。のデータと一致している ことを確認した。次に、LiCoO。を粉砕してLiC OO。粉末とした。なお、LiCoO。粉末は、レーザ回 打法により測定した粒度分布の平均粒径は累積50%粒 径が15 μmとなるように、粉砕された。

【0088】次に、LiCoO。約末95重量部と炭酸 リチウム粉末5重量部とを混合して混合物末とした。そ して、混合物末91重量部と、薄電剤として端片状黒鉛 6重量部と、結着剤としてボリフッ化ビニリデン3重量 部とを混合して正極合剤を調製した後に、Nーメチルビ ロリドン中に分散させて正極合利スラリーとした。そして、正極集電体となる厚さが200mである帯状のアルミニウム箸の両面に、この正倍合利スラリーを均一に塗布して乾燥させ、一定圧力で圧縮成型した後にスリットすることで、帯状の正極を作製した。

【0089】 (非水電解液の調製) まず、ECとDMC との等容量混合溶媒に、チオールとして、化1に示すチ オフェノールを2重集%添加した。次に、L1PF。を 1.5mo1/1の割合で溶解させて、非水電解液を調 製した。

[0090]

【化1】

【0091】「非本電解質二米電池の作製」上述のよう にして作製した潜状の具盤と帯状の正極とを、厚さが2 5ヵmであり酸孔性ボリブロビレンフィルムからなるセ パレータを介して、負極、セパレータ、正極、セパレー 夕の順に積層した後に多数回巻を回すことで、外径18 mである海巻型の電極体で作製した。

【0092】次に、この電極体を、ニッケルメッキを施 した鉄製の電池印に収納した。そして、電極体上下両面 に絶縁板を配設し、ニッケル製の負極リードを負極紫電 体から帰出して電池缶に溶接した。なお、電池田は負極 と導通をもつこととなり、非水電解液二次電池の外部負 整となる。また、アルミニウム製の正極リードを正極 電体から滞出し、電池内圧に応じて電流を遮断する電流 遮断用薄板を介して電池蓋に溶接した。なお、電池蓋は 正極と海通をもつこととなり、非水電解液二次電池の外 線正極かる

【0093】そして、電池缶の中に上述のようにして調 製した非水電解液を注入した後に、アスファルトを塗布 した封口ガスケットを介して電池缶をかしめることによ り電池蓄を開始する。

【0094】なお、非水電解在一次電池においては、角 個リードおよび正個リードに接続するセンターピンが設 けられているとともに、電池内部の圧力が所定値よりも 高くなったときに内部の気体を抜くための安全弁装置及 び電池内部の温度上昇を防止するためのPTC素子が設 けられている。

【0095】以上のようにして、直径が18mm、高さが65mmである円筒型の非水電解液二次電池を作製した

【0096】実施例2

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、芳香族チオールと して化2に示する。+ モーブチルー1、2 ーベンゼンチオ ールを2重量%添加し、L i PF_6 を1 · 5 mo 1 ℓ I の割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること以 外は実施例1と同様にして非水電解液二次電池を作製した。

[0097]

【化2】

【0098】実施例3

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、芳香族スルホンと して化るに示す4ーメチルスルホニルアセトフェノンを 2重量%能加し、LiPFeを1.5mol/lo割合 で溶解させて調製した非水電解液を用いること以外は実 施例1と同様にして非水電解液二次電池を作製した。

[0099]

【化3】

【0100】実施例4

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、チオ耐糖エステルとしてジフルオロメチルチオ酢酸エチルを2重量%添加し、LiPF。を1.5mo1/1の割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること以外は実施例1と同様にして非水電解液と飛いること以外は実施例1と同様にして非水電解液二次電池を作製した。

【0101】実施例5

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、チオ酢酸エステル としてチオ酢酸フェニルを2重量%添加し、LiPF₆ を1.5mol/1の割合で溶解させて調製した非水電 解液を用いること以外は実施例1と同様にして非水電解 液二次電池を作戦した。

【0102】実施例6

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、チオフェンとして 化4に示す2ーメトキンカルボニルチオフェンを2重量 %添加し、LiPF_eを1.5mol/1の割合で溶解 させて調製した非水電解液を用いること以外は実施例1 と同様にして非水電解液で電池を作製した。

[0103]

【化41

【0104】実施例7

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、チアゾールとして 化5に示す1、2-ベンズイソチアゾールを2重量%添 加し、LiPF6を1.5mol/1の割合で溶解させ て調製した非水電解液を用いること以外は実施例1と同 様にして非水電解液二次電池を作製した。

[0105]

【化5】

【0106】実施例8

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、チオアニソールと して化らに示す4ーメチルチオアセトフェノンを2 重量 %添加し、LiPF₈を1.5mo1/1の割合で溶解 させて調製した非水電解液を用いること以外は実施例1 と同様にして非水電解液で光池を作製した。

[0107]

【0108】 比較例1

ECとDMCとの等容量混合溶線に、LiPF。を1. 5mol/1の割合で溶解し、それ以外には何も添加せ すに割製した非水電解液を用いること以外は実施例1と 同様にして非水電解液で二次電池を作製した。

【0109】 比較例2

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、ジエチルスルホンを2重量%添加し、LiPF。を1.5mol/lの割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること以外は実施例1と同様にして非水電解液二次電池を作製した。 【0110】比較例3

ECとDMCとの等容量混合溶線に、エチルメチルスル ホンを 2 重量%添加し、LiPF $_8$ を 1.5 $_{\rm mol}$ /1 の割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること以 外は実験例 1 と同様にして非水電解液二次電池を作製した。

【0111】比較例4

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、エチレングリコールサルファイトを2重量%添加し、LiPF。を1.5 mol/の割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること以外は実施例1と同様にして非水電解液二次電液を作製した。

【0112】比較例5

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、メチルフェニルサルファイトを2重量%添加し、 $LiPF_g$ を1.5mo1/1o割合で溶解させて調製した非水電解液を用いる

こと以外は実施例1と同様にして非水電解液二次電池を 作製した。

【0113】比較例6

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、1,3-プロバン スルトンを2重量%添加し、LiPF。を1.5mol/ 1の割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること以外は実施例1と同様にして非水電解液二次電池を作製した。

【0114】比較例7

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、スルフォランを 2 重量%添加し、LiPF。を1.5mo1/1の割合で 溶解させて調製した非水電解液を用いること以外は実施 例1と同様にして非水電解液三水電池を作製した。

【0115】比較例8

ECとDMCとの等容量混合溶媒に、3-メチルスルフ オレンを2重量%添加し、LiPF。を1.5mol/ Iの割合で溶解させて調製した非水電解液を用いること 以外は実施例1と同様にして非水電解液二次電池を作製 した。

【0116】以上のようにして作製した実施例1〜実施 例8及び比較例1〜比較例8の事本電師液二次電池に対 して、先ず、表電電流と 0 んとして、終止電圧が 4.2 Vまで定電流充電をし、4.2 Vに到達した後は 定電圧充電を行った。次に、放電電流を1.0 人とし、 終止電圧を3.0 Vとして定電流放電を行い、初期容量 を測定した、そして、このような元放電条件のもとで充 放電サイクルを繰り返し行って200サイクル目の放電 容量を測定し、初期容量に対する200サイクル目の容 優の比である容量維持率を求かた。

【0117】電池の初期容量及び容量維持率の測定結果 を、非水電解液に添加した有機化合物名とあわせて表1 に示す。

[0118]

【表1】

	有機硫黄化合物	添加量	初期容量	容量維持率
		[重量%]	[mAh]	[96]
実施例1	チオフェノール	2	1802	90
実施例2	4-t-ブチルー1, 2-ベンゼンチオール	2	1803	90
実施例3	4ーメチルスルホニルアセトフェノン	2	1800	90
実施例4	ジフルオロメテルチオ酢酸エチル	2	1801	92
実施例5	チオ酢酸フェニル	2	1804	91
実施例6	2ーメトキシカルボニルチオフェン	2	1806	92
実施例7	1. 2ーベンズイソチアゾール	2	1804	91
実施例8	4ーメチルチオアセトフェノン	2	1802	90
比較例1	なし	0	1720	71
比較例2	ジェチルスルホン	2	1733	74
比較例3	エチルメチルスルホン	2	1732	74
比較例4	エチレングリコールサルファイト	2	1740	75
比較例5	メチルフェニルサルファイト	2	1738	74
比較例6	1、3ープロバンスルトン	2	1748	76
比較例7	スルフォラン	2	1724	72
比較例8	3ーメチルスルフォレン	2	1728 -	72

【0119】表1より明らかでように、液状の非水電解である非水電解液に、チオール、チオフェン、チオアニソール、チアゲール、チオ市能はステル、芳香族スルホン及びこれらの誘導体のうち少なくとも「総が添加されている実施例1~実施例2の非水電解流上水電池は、初期容量が倒れるも、1800mAhを起える高容量を有しており、容量維持率が例れの電池も90%前後と向上していることがおかった。

【0120】これに対して、チオール、チオフェン、チ オアニソール、チアゾール、チオ酢酸エステル、芳香族 スルホン及びこれらの誘導体を何れも含有しない吐較例 1は、初期容量が非常に小さく、容量維持率も思いこと がおかった。

【0121】また、チオール、チオフェン、チオアニソ ール、チアゾール、チオ酢酸エステル、芳香酸スルホン 及びこれらの誘導体と同様に低黄を含有するが、これら の有機化合物とは異なる有機化合物を含有する比較例2 、比較例8の非水電解質二次電池は、初期容量が174 0mAh以下と小さく。また容量維持率は80%未満と 低いことがかった。

【0122】従って、非水電界液二次電池においては、

チオール、チオフェン、チオアニソール、チアゾール、 チオ酢酸エステル、芳香酸スルホン及びこれらの誘導体 のうち少なくとも1種が添加されていることにより、サ イクル経過に伴う容量劣化が大隅に抑制され、サイクル 寿命が長寿命化することがかかった。

【0123】<実験2つ実験2では、非水電解液に添加 するチオフェンの添加量を変化させて、非水電解液二次 電池の初期容量及び容量維持率の違いについて検討し た。

【0124】実施例9

2-メトキシカルボニルチオフェンの添加量を、0.0 3重量%とすること以外は実施例6と同様にして非水電 解液二次電池を作製した。

【0125】実飾例10

2ーメトキシカルボニルチオフェンの添加量を、0.0 5重量%とすること以外は実施例6と同様にして非水電 解液二次電池を作製した。

【0126】実施例11

2-メトキシカルボニルチオフェンの添加量を、10重量%とすること以外は実施例6と同様にして非水電解液 二次電池を作製した。

【0127】実締例12

2-メトキシカルボニルチオフェンの添加量を、12重量%とすること以外は実施例6と同様にして非水電解液 二次電池を作製した。

【0128】以上のようにして作製した実施例9~実施 例12の非永電経済二次電池に対して トポした方法と 同様にして初期容量及び容量維持率を求めた。この初期 容量及び容量維持率の測定結果を、2 - メトキンカルボ ニルチオフェンの添加量とあわせて表2に示す。 【0129】

【表2】

	有機磁黄化合物	添加量	初期容量 [mAh]	容量維持率
実施例9	2ーメトキシカルボニルチオフェン	0.03	1745	75
字拣例10	2ーメトキシカルポニルチオフェン	0.05	1803	88
宇施例11	2ーメトキシカルボニルチオフェン	10	1802	89
學推例12	2ーメトキシカルポニルチオフェン	12	1730	73

【0130】にこで、実施例のと実施例10とを比較すると、2 - メトキシカルボニルチオフェンの添加量が
0.05電景等である実施例10は、添加量が0.05
電量未満である実施例15は、添加電が0.05
電量未満である実施例15とがわかった。また、実施例11と
実施例12とを比較すると、2 - メトキシカルボニルチオフェンの添加量が10重量%である実施例11は、添加量が10を超える実施例10より高く、容能維持率が高いことがわかった。

【0131【従って、テオフェンの添加量を0.05重 是%以上、10重量%以下の範囲とすることにより、非 水電解液ごた電池は、サイクル経過に伴う容量劣化が確 実に抑制され、サイクル持命がより延命することがわか った。また、チオフェンに限らず、チオール、チオアェ ール、チアゲール、チオ酢酸エステル、芳毒族スルポ ン及びこれらの誘導体のうち少なくとも、1種の添加量を 0.05重量%以上、10重量%以下の範囲とすること により、非水電解液二次電池は、サイクル経過に伴う容 量劣化が確実に抑制され、サイクル寿命がより長くなる といえる。

【0132】<実験3>実験3では、リチウムと合金を 形成可能な金属の合金化合物を含有する負極を用い、非 水電解液に対する芳香族スルホンの添加の有無による電 池特性の違いを評価した。

【0133】実施例13

負極を作製する際に、実施例1で作製した思鉛化成型体 粉末:4 4 重量部と、リチウムと含金を形成可能な金属 の合金化合物であるMg、S 1 4 5 重量部と、結着制 としてポリフッ化ビニリデン:10 重量部とを混合して 負種合剤を刺製したこと以外に実施列3と同様にして、 4 — メチルスルホニルアセトフェノノを含有する当水電 解液を用いた非水電解液ご水電池を作製した。

【0134】比較例9

実施例13と同様にして負極合剂を調製したこと以外は 比較例1と同様にして、4 - メチルスルホニルアセトフ ェノン等の有機成黄化合物を全く含有しない非水電解液 を用いた非水電解液下次雷池を作駅1.か.

【0135】以上のようにして作製した実施例13および比較例9の非水電解流二次電池に対して、上述した方法と同様にして初期容量及び容量維持率を求めた。この初期容量及び容量維持率を決定さ、こーメトキシカルボニルチオファンの活動者とあわせて奏るに示す。

[0136]

【表3】

	有機硫黄化合物	添加量 [重量%]		容量維持率
実施例13	4ーメチルスルホニルアセトフェノン	2	2100	70
H-#0 (BIQ	ti.	0	2010	63

【0137】表3より、液状の非水電解質である非水電 解液に芳香族スルホンが添加されている実施例13の非 水電解液二次電池は、初期容量が非常に高く、優れた容 量維持率を達成していることがわかった。

【0138】これに対して、チオール、チオフェン、チ オアニソール、チアゲール、チオ酢酸エステル、芳香族 スルホン及びこれらの誘導体を何れも含有しない比較例 9は、初期容量が非常に小さく、容量維持率も悪いこと がわかった。

【0139】従って、非水電界液二次電池が、負極活物 質としてリチウムと合金を形成可能な金属の合金化合物 を含有している場合であっても、非水電解液にチオー ル、チオフェン、チオアニソール、チアゾール、チオ酢 酸エステル、芳香族スルホン及びこれらの誘導体のうち 少なくとも1種が添加されていれば、同様の効果が得ら れることがわかった。

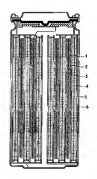
[0140]

【発明の効果】以上の説明からも明らかなように、本発明に係る非水電解質電池は、非水電解質に、チオール・ チオフェン、チオアニソール、チアゾール、チオ神放エ ステル、芳香版及ルホン及びこれらの誘導体の許む少な くとも1種が添加されているので、サイクル寿命が長い、従っ で、本売明は非水電解質二次電池の実用性の向上に大き く画館できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】非水電解液二次電池の断面図である。 【符号の説明】 1 正極集電体、2 正極、3 負極集電体、4 負極





フロントページの続き

(72)発明者 小丸 篤雄 福島県安達郡本宮町字樋ノ口2番地 ソニ 一福島株式会社内

ドターム(参考) 5H029 AJ05 AK03 AL06 AL07 AL12 AW02 AW03 DJ09 EJ11 HJ01 5H050 AA07 BA16 BA17 CA07 CA08 CA09 CB07 CB08 CB12 DA13 EA23